PCT

国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

JP

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類6 C07C 405/00, A61K 31/557, 47/40

(11) 国際公開番号 A1 WO00/03980

(43) 国際公開日

2000年1月27日(27.01.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/03798

(22) 国際出願日

5

1999年7月14日(14.07.99)

TR, US, ZA, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

(81) 指定国 AU, BR, CA, CN, HU, JP, KR, MX, NO, NZ, RU,

(30) 優先権データ

特願平10/200752

1998年7月15日(15.07.98)

添付公開書類

国際調查報告普

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

小野薬品工業株式会社

(ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒541-8526 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

丸山 透(MARUYAMA, Toru)[JP/JP]

大内田修一(OHUCHIDA, Shuichi)[JP/JP]

〒618-8585 大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号

小野菜品工業株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 大家邦久, 外(OIIIE, Kunihisa et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号

堀口第2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo,(JP)

(54)Title: 5-THIA-ω-SUBSTITUTED PHENYL-PROSTAGLANDIN E DERIVATIVES, PROCESS FOR PRODUCING THE SAME AND DRUGS CONTAINING THE SAME AS THE ACTIVE INGREDIENT

(54)発明の名称 5ーチアーωー置換フェニループロスタグランジンE誘導体、それらの製造方法およびそれらを有効成分として 含有する薬剤

$$R^2$$
 S
 COR^1
 R^3
 R^4a
 R^4b
 R^5
 OH
 COR^1

(57) Abstract

5-Thia- ω -substituted phenyl-prostaglandin E derivatives represented by general formula (I) wherein each symbol is as defined in the specification. Because of being capable of bonding strongly to PEG₂receptors (in particular, the subtype EP₄), the compounds represented by general formula (I) are expected as useful in preventing and/or treating immunologic diseases, asthma, bone dysplasia, nerve cell death, lung failure, hepatopathy, acute hepatitis, nephritis, renal insufficiency, hypertension, myocardial ischemia, systemic inflammatory syndrome, ambustion pain, sepsis, hemophagous syndrome, macrophage activation syndrome, Still disease, Kawasaki disease, burn, systemic granulomatosis, ulcerative colitis, Crohn's disease, hypercytokinemia at dialysis, multiple organ failure, shock, etc. Moreover, these compounds participate in sleep disorders and platelet aggregation and, therefore, are expected as useful in preventing/treating these diseases.

請求の範囲

1. 一般式(I)

$$R^2$$
 S
 COR^1
 R^4a
 R^4b
 R^5
 R^3
 OH

5 (式中、 R^1 は、ヒドロキシ、 $C1\sim6$ アルキルオキシ、またはNR 6 R 7 基(基中、 R^6 および R^7 は独立して、水素または $C1\sim4$ アルキルを表わす。)を表わし、

 R^2 は、オキソ、ハロゲンまたは $O-COR^8$ 基(基中、 R^8 は、 $C1\sim4$ アルキル、フェニルまたはフェニル($C1\sim4$ アルキル)を表わす。)を表わし、

- 10 R³は、水素またはヒドロキシを表わし、

R⁴"およびR⁴bは、それぞれ独立して、水素またはC1~4アルキルを表わし、

R⁵は、以下の基で置換されているフェニル基を表わす:

- i) 1~3個の
- 15 $C1 \sim 4 \gamma \nu + \nu + \nu + \nu C1 \sim 4 \gamma \nu + \nu$
 - C2~4アルケニルオキシーC1~4アルキル、
 - C2~4アルキニルオキシ-C1~4アルキル、
 - C3~7シクロアルキルオキシ-C1~4アルキル、
 - C3~7シクロアルキル(C1~4アルキルオキシ)-C1~4アルキル、
- 20 フェニルオキシーC1~4アルキル、

フェニルーC1~4アルキルオキシーC1~4アルキル、

- C1~4アルキルチオーC1~4アルキル、
- C2~4アルケニルチオ-C1~4アルキル、

- C2~4アルキニルチオ-C1~4アルキル、
- C3~7シクロアルキルチオーC1~4アルキル、
- C3~7シクロアルキル(C1~4アルキルチオ)-C1~4アルキル、

フェニルチオーC1~4アルキル、または

- 5 フェニルー $C1 \sim 4$ アルキルチオー $C1 \sim 4$ アルキル、
 - - C1~4アルキルオキシーC1~4アルキルおよびヒドロキシ、
- 10 C1~4アルキルオキシーC1~4アルキルおよびハロゲン、
 - C1~4アルキルチオーC1~4アルキルおよびC1~4アルキル、
 - C1~4アルキルチオーC1~4アルキルおよびC1~4アルキルオキシ、
 - C1~4アルキルチオーC1~4アルキルおよびヒドロキシ、または
 - C1~4アルキルチオーC1~4アルキルおよびハロゲン、
- 15 iii) ハロアルキル、またはヒドロキシーC1~4アルキル、または、
 - iv) C1~4アルキルおよびヒドロキシ;
 - ---- は、単結合または二重結合を表わす。

ただし、 R^2 が $O-COR^8$ 基である場合、8-9位は二重結合を表わす。) で示される $5-チア-\omega-$ 置換フェニループロスタグランジンE誘導体、そ

- 20 の非毒性塩、またはシクロデキストリン包接化合物。
 - 2. R¹が水酸基である請求の範囲1記載の化合物。
 - 3. R¹がC1~6のアルコキシである請求の範囲1記載の化合物。

25

4. R¹がNR6R7基(基中、全ての記号は請求の範囲1記載と同じ意味を表

- わす。) である請求の範囲1記載の化合物。
- 5. R²がオキソである請求の範囲1記載の化合物。
- 5 6. R²がハロゲンである請求の範囲1記載の化合物。
 - 7. R²がO-COR⁸基(基中、R⁸は請求の範囲1記載と同じ意味を表わす。) である請求の範囲1記載の化合物。
- 10 8. R⁵が、i) 1~3個の
 - C1~4アルキルオキシーC1~4アルキル、
 - C2~4アルケニルオキシ-C1~4アルキル、
 - C2~4アルキニルオキシーC1~4アルキル、
 - C3~7シクロアルキルオキシーC1~4アルキル、
- 15 $C3 \sim 7$ シクロアルキル ($C1 \sim 4$ アルキルオキシ) $-C1 \sim 4$ アルキル、
 - フェニルオキシーC1~4アルキル、
 - フェニルーC1~4アルキルオキシーC1~4アルキル、
 - C1~4アルキルチオ-C1~4アルキル、
 - C2~4アルケニルチオ-C1~4アルキル、
- 20 C2~4アルキニルチオーC1~4アルキル、
 - C3~7シクロアルキルチオ-C1~4アルキル、
 - C3~7シクロアルキル(C1~4アルキルチオ)-C1~4アルキル、
 - フェニルチオーC1~4アルキル、または
 - フェニルーC1~4アルキルチオーC1~4アルキル
- 25 で置換されているフェニル基である請求の範囲1記載の化合物。

- 9. R⁵が、ii) C1~4アルキルオキシーC1~4アルキルおよびC1~4アルキル、
- $C1\sim 4$ アルキルオキシー $C1\sim 4$ アルキルおよび $C1\sim 4$ アルキルオキシ、
- 5 C1~4アルキルオキシーC1~4アルキルおよびヒドロキシ、
 - C1~4アルキルオキシーC1~4アルキルおよびハロゲン、
 - C1~4アルキルチオーC1~4アルキルおよびC1~4アルキル、
 - C1~4アルキルチオ-C1~4アルキルおよびC1~4アルキルオキシ、
 - C1~4アルキルチオーC1~4アルキルおよびヒドロキシ、または
- 10 C1~4アルキルチオ-C1~4アルキルおよびハロゲン で置換されているフェニル基である請求の範囲1記載の化合物。
 - 10. R⁵が、iii) ハロアルキルまたはヒドロキシーC1~4アルキルで置換されているフェニル基である請求の範囲1記載の化合物。
 - 11. R⁵が、iv) C1~4アルキルおよびヒドロキシで置換されているフェニル基である請求の範囲1記載の化合物。
 - 12. 化合物が、

- 15

- 20 (1) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル-5 チアプロストー13 エン酸、
 - (2) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 エトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テ
- 25 トラノルー5ーチアプロストー13ーエン酸、
 - (3) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 3 + 1 11, 15 3 + 10 + 10$

シー16-(3-n-プロピルオキシメチルフェニル)-17,18,19, 20-テトラノル-5-チアプロスト-13-エン酸、

- (4) $(11\alpha, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキシー16$ (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル 5 チアプロスタン酸、
 - (5) $(11\alpha, 15\alpha, 13E) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 メチルー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノルー5 チアプロストー13 エン酸、または
 - (6) $(15\alpha, 13E) 9 7 + 7 15 15 16 (3 15)$
- 10 メトキシメチルフェニル) -17, 18, 19, 20-テトラノル-5-チアプロスト-13-エン酸

・ である請求の範囲1、2、5または8記載の化合物。

13. 化合物が、

- .15 (I) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル-5 チアプロストー<math>13 -エン酸・メチルエステル、
 - (2) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テ
 - 20 トラノルー5ーチアプロストー13-エン酸・エチルエステル、
 - (3) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル-5 チアプロストー13 エン酸・<math>n プロピルエステル
 - (4) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ 5 シー16 - (3-メトキシメチルフェニル) - 17, 18, 19, 20 - テ

トラノル-5-チアプロスト-13-エン酸·i-プロピルエステル、

. 15

- (5) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル-5 チアプロストー<math>13 -エン酸・n -ブチルエステル、
- 5 シー16-(3-エトキシメチルフェニル)-17,18,19,20-テトラノル-5-チアプロスト-13-エン酸・メチルエステル、
 - (7) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16-(3-n-プロピルオキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20-テトラノル-5-チアプロスト-13-エン酸・メチルエステル、
- 10 (8) $(11\alpha, 13E, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキ$ シー16 (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル-5 チアプロストー13 エン酸・t ブチルエステル、
 - (9) $(11\alpha, 15\alpha) 9 オキソー11, 15 ジヒドロキシー16$ (3 メトキシメチルフェニル) 17, 18, 19, 20 テトラノル 5 チアプロスタン酸・メチルエステル
 - (10) (11α, 15α, 13E) -9-オキソー11, 15-ジヒドロキシー16-メチルー16ー(3-メトキシメチルフェニル) -17, 18, 19, 20-テトラノルー5-チアプロストー13-エン酸・メチルエステル、または
- 20 (11) (15α, 13E) -9-オキソ-15-ヒドロキシ-16-(3-メトキシメチルフェニル) -17, 18, 19, 20-テトラノル-5-チアプロスト-13-エン酸・メチルエステルである請求の範囲1、3、5または8記載の化合物。
- 25 14. 化合物が、 $(9\beta, 11\alpha, 13E, 15\alpha) 9-クロロー11, 15-ジヒドロキ$

シー16-(3-メトキシメチルフェニル)-17,18,19,20-テトラノル-5-チアプロスト-13-エン酸、または

 $(9\beta, 11\alpha, 13E, 15\alpha) - 9 - フルオロー11, 15 - ジヒドロキシー16 - (3 - メトキシメチルフェニル) - 17, 18, 19, 20 -$

5 テトラノルー5ーチアプロストー13ーエン酸

である請求の範囲1、2、6または8記載の化合物。

15. 化合物が、

15 である請求の範囲1、3、6または8記載の化合物。

16. 化合物が、

20 テトラノルー5ーチアプロストー13ーエン酸、または

である請求の範囲1、2、5または11記載の化合物。

25

17. 化合物が、

18. 一般式(Ⅱ)

$$R^{2}$$
 S COR^{1-1} R^{4a} R^{4b} R^{5-1} $\bar{O}R^{10}$

10

(式中、R¹⁻¹はC1~6アルキルオキシを表わし、

 R^{3-1} は水素原子、または酸性条件下で脱離する保護基で保護された水酸基を表わし、

R¹ºは酸性条件下で脱離する水酸基の保護基を表わし、

15 R⁵⁻¹は請求の範囲1記載のR⁵と同じ意味を表わすが、R⁵⁻¹によって表わされる基中の水酸基は、酸性条件下で脱離する保護基で保護されているものとし、

その他の記号は請求の範囲1の記載と同じ意味を表わす。)

で示される化合物を酸性条件下、脱保護反応に付すことを特徴とする一般式 20 (Ia)

$$R^{2}$$
 S
 COR^{1-1}
 R^{4a}
 R^{4b}
 R^{5}
 OH
 OH

(式中、R³およびR⁵は請求の範囲1の記載と同じ意味を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)
で示される化合物の製造方法。

19. 一般式(Ia)

5

10

$$R^2$$
 S
 COR^{1-1}
 R^{4a}
 R^{4b}
 R^5
 OH

(式中、すべての記号は請求の範囲1または18記載と同じ意味を表わす。) で示される化合物を、酵素を用いた加水分解反応に付すか、またはアルカリ 性条件下での加水分解反応に付すことを特徴とする一般式(Ib)

$$R^{2}$$
 S
 $COOH$
 R^{4a}
 R^{4b}
 R^{5}
 OH

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物の製造方法。

15 20. 一般式(Ib)

$$R^{2}$$
 S
 $COOH$
 R^{4a}
 R^{4b}
 R^{5}
 R^{3}
 OH

(式中、すべての記号は請求の範囲1と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、一般式(Ⅲ)

HNR^6R^7 (III)

5 (式中、すべての記号は請求の範囲1と同じ意味を表わす。) で示される化合物をアミド化反応に付すことを特徴とする一般式(Ic)

$$R^2$$
 S
 $CONR^6R^7$
 R^4a
 R^4a
 R^5
 R^5
 OH

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物の製造方法。

10

21. 請求の範囲1に記載の一般式(I)で示される5-チアーωー置換フェニループロスタグランジンE誘導体、その非毒性塩またはシクロデキストリン包接化合物を有効成分として含有する薬剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/03798

			• •			
A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C07C405/00, A61K31/557, A61K47/40						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	B. FIELDS SEARCHED					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C07C405/00, A61K31/557, A61K47/40						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)						
C. DO	CUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category	* Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	JP, 7-233144, A (Taisho Pharm 5 September, 1995 (05. 09. 95 & WO, 95/18101, A1 & EP, 73	5)	1-21			
A	JP, 3-223244, A (Ono Pharmaceutical Co., Ltd.), 2 October, 1991 (02. 10. 91) & EP, 386901, A1 & US, 5164412, A		1-21			
A	JP, 63-79870, A (Teijin Ltd. 9 April, 1988 (09. 04. 88) (1-21			
			·			
·						
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family				
	the actual completion of the international search October, 1999 (13. 10. 99)	Date of mailing of the international sea 26 October, 1999 (
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimi	le No.	Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))					
	Int. Cl. 6 C07C405/00, A61K31/557, A61K47/4	4 0			
B. 調査を行		·			
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))					
	Int. Cl. ⁸ C07C405/00, A61K31/557, A61K47/40				
最小限資料以外	の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
			·		
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
	CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)		•		
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		·			
	ると認められる文献		用記古 - マ		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
A -	JP, 7-233144, A(大正製薬株式会社) 5.9月.1995(05.09.95) &WO, 95/18101,	, A1 &EP, 737676, A1.	1~2.1		
A .	JP, 3-223244, A(小野薬品工業株式会社) 2. 10月. 1991(02. 10. 91) &EP, 386901, A1 &US, 5164412, A		1~21		
A	A JP, 63-79870, A (帝人株式会社) 9.4月.1988(09.04.88) (ファミリーなし)		1~21		
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。□ パテントファミリーに関する別紙を参照。					
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 13.10.99		国際調査報告の発送日 26.1	0.99		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		本堂裕司	和 4H 9049		
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3443					

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)